

543,139

(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局(43) 国際公開日
2004 年 9 月 2 日 (02.09.2004)

PCT

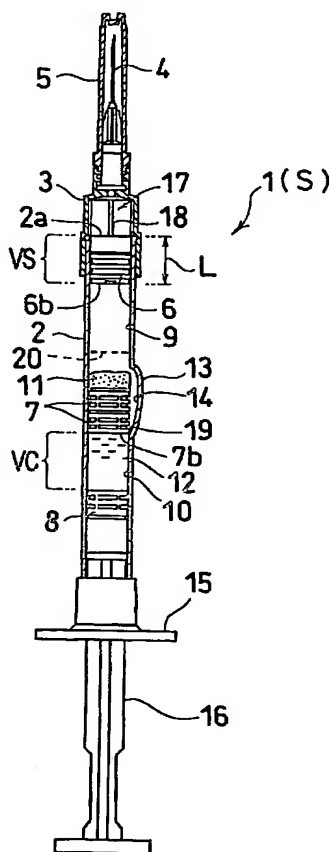
(10) 国際公開番号
WO 2004/073774 A1

- (51) 国際特許分類: A61M 5/28
- (21) 国際出願番号: PCT/JP2004/001775
- (22) 国際出願日: 2004 年 2 月 18 日 (18.02.2004)
- (25) 国際出願の言語: 日本語
- (26) 国際公開の言語: 日本語
- (30) 優先権データ:
特願2003-040850 2003 年 2 月 19 日 (19.02.2003) JP
特願2003-346718 2003 年 10 月 6 日 (06.10.2003) JP
- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 武田薬品工業株式会社 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) [JP/JP]; 〒5408645 大阪府大阪市中央区道修町四丁目 1 番 1 号 Osaka (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 加藤 正彦 (KATO, Masahiko) [JP/JP]; 〒6610977 兵庫県尼崎市久々知 3-10-11 Hyogo (JP). 赤木 弥三郎 (AKAGI, Yasaburo) [JP/JP]; 〒5691031 大阪府高槻市松が丘 3-18-18 Osaka (JP).
- (74) 代理人: 鈴江 正二, 外 (SUZUE, Shoji et al.); 〒5300018 大阪府大阪市北区小松原町 2 番 4 号 大阪富国生命ビル Osaka (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE,

[統業有]

(54) Title: TWO CHAMBER-TYPE PRE-FILLED SYRINGE

(54) 発明の名称: 2 室型プレフィルドシリンジ



(57) Abstract: A two chamber-type pre-filled syringe where a first chamber and a second chamber are formed by sealingly installing in a tube body a front plug body, a middle plug body, and an end plug body. A bypass (14) is formed in the inner face of a tube body (2). A first chamber (9) and a second chamber (10) are first communicated with each other through the bypass (14) when a middle plug body (7) moves to the position where the bypass (14) is formed. In a state at this position, or a liquid-movement start state (S), the volume (VS) in the tube body between a fore end (2a) of the tube body (2) and a rear end (6b) of a front plug body (6) is set to be 60% or more of the volume (VC) of a second received-component (12). This prevents, when a liquid-like received-component in the second chamber flows into the first chamber, a portion of the liquid-like received-component from passing through the first chamber and reaching a needle installation portion at the tip of the tube body.

(57) 要約: 筒体内にフロント栓体とミドル栓体とエンド栓体を保密封装に装着して第 1 室と第 2 室を形成した 2 室型プレフィルドシリンジである。筒体(2)の内面にバイパス(14)を形成する。ミドル栓体(7)がバイパス(14)形成位置へ移動することで、第 1 室(9)と第 2 室(10)とがバイパス(14)を介してはじめて連通する。この液移行開始状態(S)で、筒体(2)の先端(2a)とフロント栓体(6)の後端(6b)との間の筒体内容積(VS)を、第 2 室成分(12)の容積(VC)の 60%以上に設定する。第 2 室内の液状の収容成分が第 1 室内へ流入する際に、その一部が第 1 室を通り抜けて筒体先端の針装着部へ到達することを防止できる。

WO 2004/073774 A1



SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US,
UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG,
CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU,

添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

- 1 -

明 細 書

2室型プレフィルドシリンジ

5 技術分野

本発明は、筒体内に複数の栓体を保密状に装着して第1室と第2室を形成し、各室内に注射剤やその溶解液等を予め個別に収容しておき、患者への投薬準備の際に上記の第1室と第2室とを互いに連通させて上記の両収容成分を分散・溶解できるように構成した2室型プレフィルドシリンジに関し、さらに詳しくは、上記の連通、分散・溶解操作で第2室内の液状の収容成分が第1室内へ流入する際に、この収容成分の一部が第1室を通り抜けて筒体先端の針装着部へ到達することを防止した、2室型プレフィルドシリンジに関する。

背景技術

15 従来、先端に針装着部を備えた筒体内に第1室と第2室を形成した2室型プレフィルドシリンジとしては、例えば日本国特開昭62-5357号公報に開示の
ものがある。即ち、この従来技術は、例えば第6図に示すように、筒体(51)内に、先端側から順にフロント栓体(52)とミドル栓体(53)とエンド栓体(54)とを保密
20 状に装着してある。そのフロント栓体(52)とミドル栓体(53)との間には第1室(55)が形成され、第1収容成分(56)が収容してある。ミドル栓体(53)とエンド栓体(54)との間には第2室(57)が形成され、液状の第2収容成分(58)が収容してある。筒体(51)の内面には、筒体(51)の軸心方向に沿ってミドル栓体(53)の長さよりも長い凹溝状のバイパス(59)が形成してあり、ミドル栓体(53)が先端側へ移動してこのバイパス(59)形成位置に達することで、上記の第1室(55)と第2室(57)
25 とがこのバイパス(59)を介して連通する。なお、筒体(51)先端の針装着部(60)に

- 2 -

は注射針(61)を装着して保護キャップ(62)を被せてあり、また、上記のエンド栓体(54)には筒体(51)の後端開口に挿通されたプランジャーロッド(63)が着脱可能に取り付けてある。

上記従来の2室型プレフィルドシリンジ(50)は、プランジャーロッド(63)を押
5 進してエンド栓体(54)を先端側へ移動させると、前記の第2室收容成分(58)を介してミドル栓体(53)が押圧され移動する。これにより、第1室(55)の内圧が高まってフロント栓体(52)も移動する。前記の針装着部(60)内には栓体收容室(64)が形成してあり、この栓体收容室(64)の内周壁には凹状の連通溝(65)を形成してある。このため、前記のフロント栓体(52)が移動して上記の栓体收容室(64)内に入り込むと、前記の第1室(55)が上記の連通溝(65)やフロント栓体(52)と栓体收容室(64)内面との隙間を介して注射針(61)内の液通路に連通する。この状態でさらにプランジャーロッド(63)を押進すると、上記のミドル栓体(53)が移動してバイパス(59)形成位置に達する。これにより、前記の第1室(55)と第2室(57)とがバイパス(59)を介して連通するので、プランジャーロッド(63)の押進により上記の
10 第2收容成分(58)がバイパス(59)を通過して第1室(55)内へ流入し、前記の第1收容成分(56)とこの流入した第2收容成分(58)とが混合される。

しかしながら上記の従来技術では、前記の第1室(55)と第2室(57)との連通初期において、バイパス(59)を通過する液状の第2收容成分(58)が大きな運動エネルギーを有する。このため、プランジャーロッド(63)を過剰に速く押し進めると
20 、上記の第2收容成分(58)がバイパス(59)を通り抜けて勢いよく飛び出し、その一部が前記の針装着部(60)に達して、前記の栓体收容室(64)内のフロント栓体(52)と栓体收容室(64)内面との隙間や前記の連通溝(65)内に流入する惧れがある。

そして、上記の連通溝(65)内等に一旦流入した第2收容成分(58)は、第1室(55)内へ容易に戻れないことから、その後にプランジャーロッド(63)を押進させると第1室(55)内の空気とともに押し出されて注射針(61)の先端から漏出する。こ
25

- 3 -

の結果、2室型プレフィルドシリンジ(50)の周囲を液状の第2收容成分(58)で汚損するばかりか、上記の第1收容成分(56)の分散・溶解に必要な液量が不足し、適正に分散・溶解されなくなる等の恐れがあった。

本発明は上記の問題点を解消し、第1室と第2室との連通操作において第2室内の液状の收容成分が第1室内へ流入する際に、この收容成分の一部が第1室を通り抜けて筒体先端の針装着部へ到達することを防止した、2室型プレフィルドシリンジを提供することを技術的課題とする。

発明の開示

10 本発明は上記課題を解決するために、例えば、本発明の実施の形態を示す第1図から第5図に基づいて説明すると、2室型プレフィルドシリンジを次のように構成したものである。

即ち、筒体(2)の第1端(2a)である先端に針装着部(3)を設け、この筒体(2)内に、第1端(2a)側から順に、フロント栓体(6)とミドル栓体(7)とエンド栓体(8)とを保密状に装着する。フロント栓体(6)とミドル栓体(7)との間には第1室(9)を形成し、この第1室(9)内に第1收容成分(11)を收容する。ミドル栓体(7)とエンド栓体(8)との間には第2室(10)を形成し、この第2室(10)内に液状の第2收容成分(12)を收容する。筒体(2)の内面に凹溝状のバイパス(14)を形成し、このバイパス(14)の、筒体(2)の軸心方向に沿った長さを、ミドル栓体(7)よりも長くする。上記の第1室(9)と第2室(10)とは、ミドル栓体(7)が第1端(2a)側へ移動してバイパス(14)形成位置に達することで、このバイパス(14)を介して互いに連通するように構成する。そして、ミドル栓体(7)が第1端(2a)側へ移動してその後端(7b)がバイパス(14)の後端部(19)に達した際の、筒体(2)の第1端(2a)とフロント栓体(6)の後端(6b)との間の筒体内容積(VS)を、第2收容成分(12)の容積(VC)の60%以上に設定する。

- 4 -

本発明は、次のように作用する。

投薬準備の際には、針装着部を上方に向け、プランジャーロッドを押進してエンド栓体を第1端側へ移動させる。これによりミドル栓体が第1端側へ移動してバイパス形成位置に達し、上記の第1室内と第2室内とがはじめて連通する状態
5 (以下、液移行開始状態という)となる。このとき、上記のミドル栓体の移動により第1室内も昇圧するので、フロント栓体も筒体内面との摩擦力に抗して第1端側へ移動している。

上記の液移行開始状態からさらにエンド栓体を押し進めると、第2室内の液状の第2收容成分が上記のバイパスを経て上記の第1室内へ移行する。この第2收容成分の流入により第1室の内圧が高まるので、上記のフロント栓体は筒体内面
10 との摩擦力に抗して第1端の針装着部に向かって移動する。

このとき、上記のエンド栓体を過剰に速く移動させると、上記の第2收容成分が第1室内へ勢い良く流入し、第1室内を通過しようとする。しかし上記のフロント栓体は筒体内に保密封に装着されているため、上記の第2收容成分はこのフ
15 ロント栓体の後端に衝突するだけで、針装着部には達しない。フロント栓体は、第1室内への上記の第2收容成分の流入により移動するが、筒体との摩擦力に抗して移動するため、上記の第2收容成分の流入に対し、遅れて移動する。上記の液移行開始状態における筒体の先端とこのフロント栓体の後端との間の筒体内容積(以下、基準容積という)は、上記の第2收容成分の容積の60%以上に設定し
20 てあるので、フロント栓体は上記の第2收容成分の移行が完了するまで筒体内に位置しており、筒体先端側の封止状態が維持される。

上記のエンド栓体の移動を遅い速度で操作すると、上記の第2收容成分の第1室内への流入に対してフロント栓体の移動の遅れが少なくなるので、上記の基準容積を上記の第2收容成分の容積よりも小さく設定した場合、第2收容成分の移行が完了する前にフロント栓体の全体が針装着部内の栓体收容室に入り込む場合
25

がある。しかしながら、適正な速度やこれよりも遅い速度でエンド栓体を押し進めた場合は、上記の第2收容成分の第1室内への流入が緩やかであるため、フロント栓体の全体が栓体收容室に入り込んだのちに、前記の第2收容成分が第1室内を通り抜けて針装着部に達する惧れはない。

5 本発明は次の利点を有する。

第1室と第2室との連通操作において上記の第2收容成分が第1室内へ流入する際に、エンド栓体を過剰に速く移動させても、第2收容成分の移行が完了するまでフロント栓体が筒体の第1端側を封止していることから、第2室内からバイパスを経て第1室内へ勢い良く流入した第2收容成分は、フロント栓体の後端に
10 衝突するだけであり、この第2收容成分が筒体の針装着部へ到達することが効果的に防止される。この結果、2室型プレフィルドシリンジの周囲を上記の第2收容成分で汚損することを防止できるうえ、第1室内の第1收容成分とこの第1室内へ移行させた第2收容成分とを適正に分散・溶解させることができる。

上記の基準容積は、上記の第2收容成分の容積に対して大きいほど、フロント
15 栓体の移動遅れが少なくても筒体先端側を確実に封止できることから、第2收容成分の容積の75%以上に設定するのが好ましく、80%以上に設定するとさらに好ましい。

上記の基準容積は、上記の第2室内の第2收容成分の容積と同等よりも大きければ、上記の第2收容成分が全て第1室内へ流入してもフロント栓体の全体が筒
20 体先端を越えて上記の栓体收容室に入り込むことがない。しかしながら、上記の基準容積を大きくすると筒体が不必要に長くなる惧れがある。また、フロント栓体を押し進める距離が長くなる分、長いプランジャーロッドが必要となる。このため、筒体の後端部に設けた鉤部とプランジャーロッドの後端との間に指先を掛ける上記の連通・混合操作は、手が小さい作業者にとっては特に、困難となる惧
25 れがある。さらに上記の筒体が過剰に長くなると投薬操作の際に針先が不安定と

なり易く、患者に刺通した針先が震えて無用の苦痛を与える惧れもある。

このため、上記の基準容積は、上記の第2收容成分の容積と同等か、若しくはこれよりも小さくすることが好ましい。具体的には、液移行開始状態における上記の筒体の先端と上記のフロント栓体の後端との間隔は、30mm以下にするのが

5 好ましく、25mm以下にするとさらに好ましい。

上記のバイパスは、保管中、ミドル栓体による封止性能を確保するため、このミドル栓体と重ならない位置に形成する必要がある。しかしこのバイパスを筒体先端(第1端)からできるだけ離れた位置に形成し、バイパスの後端部とミドル栓体の前端とをできるだけ近接させて形成すると、液移行開始状態までのミドル栓

10 体の移動距離が少なく済む。この結果、液移行開始状態までのフロント栓体の移動距離も少なくできるので、上記の液移行開始状態での基準容積を大きくすることができ、好ましい。

上記の第2收容成分は密封收容されたのち蒸気滅菌などされるが、その後に第1室へ收容される第1收容成分が湿気による影響を受けないように、通常、上記

15 のミドル栓体は第1室側と第2室側の2個の栓体が用いられる。このミドル栓体の全長は、密封性能や移動時の転倒防止等のため、特に内径の小さい筒体にあっては、筒体内径よりも大きな寸法に設定されている。例えば内径10.5mmの筒体にあっては、長さが6mmの栓体を2個、合計で12mmのミドル栓体が用いられている。

20 これに対し、上記のミドル栓体の全長を短く、例えば筒体内径の75～100%の寸法に設定すると、前記のバイパスを筒体先端から離れた位置に形成することができ、液移行開始状態までのミドル栓体の移動距離が短く済み、従って、この液移行開始状態までのフロント栓体の移動距離も少なくできるので、上記の基準容積を大きくすることができ、好ましい。またこのミドル栓体の全長を

25 短くした場合、液移行開始状態までのミドル栓体の移動距離が短いので、ミドル

栓体の移動による第1室内の圧力上昇が少なく済むことから、この第1室の容積を小さくしてもミドル栓体が長い場合と同等の効果を得ることができ、筒体の全長を短くすることもできる。

上記の2個の栓体を用いたミドル栓体は、両栓体を共に短い同じ寸法に形成すると部品管理が容易になる利点がある。これに対し、一方の栓体を他方の栓体よりも長く形成することもでき、この場合には、この長く形成した栓体に短い他方の栓体が支持されるので、好ましい。特に、第1室側の栓体の長さは、液移行時にバイパスを通過する液体の圧力等で転倒しないように、筒体内径の50%以上の寸法に設定するのが好ましい。

上記のミドル栓体の全長を短い寸法に設定すると、上記のバイパスの長さを短くしても良好に液移行させることができる。そしてこのバイパスの長さを短くすると、筒体先端とバイパスの前端部との距離が長くなり、液移行時にバイパスを飛び出した第2収容成分が筒体先端に達しにくくなるので、好ましい。

上記のバイパスを筒体先端から離れた位置に形成してその後端部をミドル栓体に近接させたり、ミドル栓体の全長を短くしたりすることで、液移行完了時のミドル栓体と筒体先端との距離を長くすることができる。この結果、投薬準備の際に第1収容成分と第2収容成分とを混合するための空間容積を大きくすることができ、混合操作を容易にできるので、より好ましい。

20 図面の簡単な説明

第1図～第3図は本発明の実施形態を示し、第1図は投薬準備操作前の状態での2室型プレフィルドシリンジの断面図であり、第2図は液移行開始状態での2室型プレフィルドシリンジの断面図であり、第3図は第1収容成分の分散・溶解完了状態での2室型プレフィルドシリンジの断面図である。

25 第4図と第5図は、第2収容成分の挙動についての測定結果を示す対比表であ

り、第4図は、フロント栓体の装着位置を変化させたときの測定結果を示す対比表1であり、第5図は、バイパス形成位置とミドル栓体の全長とを変化させたときの測定結果を示す、対比表2である。

第6図は従来技術を示す第1図相当図である。

5

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明の実施の形態を図面に基づき説明する。

第1図に示すように、この2室型プレフィルドシリンジ(1)は筒体(2)の第1端である先端(2a)に針装着部(3)を備えており、この針装着部(3)に注射針(4)を取り付け、この注射針(4)を覆う状態に保護キャップ(5)を被せてある。

なお、本発明では、上記の注射針(4)を、この実施形態のように予め針装着部(3)へ着脱可能に取り付けておいてもよく、或いは、投薬準備を完了した後に針装着部(3)へ取り付けるように構成してもよい。

上記の筒体(2)内には、先端側から順にフロント栓体(6)とミドル栓体(7)とエンド栓体(8)とを保密状に装着してあり、フロント栓体(6)とミドル栓体(7)との間には第1室(9)が形成され、ミドル栓体(7)とエンド栓体(8)との間には第2室(10)が形成されている。上記の第1室(9)内には粉末薬剤等の第1収容成分(11)が収容され、上記の第2室(10)内には溶解液などの第2収容成分(12)が収容されている。

20 なお、この実施形態では第1収容成分として粉末薬剤を用いたが、本発明で用い得る第1収容成分はこの実施形態のものに限定されず、凍結乾燥剤など他の固形剤のほか、液状成分であってもよい。また、上記の第2収容成分は溶解液や分散液に限定されず、薬液等であってもよい。

25 上記の第1室(9)の側壁には、例えば筒体(2)の略中央部に、筒体(2)の軸心方向に沿って膨出部(13)が形成してあり、この膨出部(13)の内面に、前記のミド

ミドル栓体(7)の長さよりも長い凹溝状のバイパス(14)を形成してある。このバイパス(14)の形成位置は、筒体(2)の先端(2a)から離れ過ぎると、ミドル栓体(7)やエンド栓体(8)が筒体先端(2a)から離れた位置に装着されることとなり、筒体(2)の全長が長くなる問題を生じる。しかしこのバイパス(14)は、好ましくは、

5 ミドル栓体(7)の装着位置等に影響しない範囲で、後端部(19)をミドル栓体(7)に近接させて筒体(2)の先端(2a)からできるだけ離れた位置に形成される。

上記の第1収容成分(11)は、上記の第2収容成分(12)を第2室(10)に密封収容して蒸気滅菌したのち、第1室(9)へ収容される。このとき、この第1収容成分(11)が湿気による悪影響を受けないように、上記のミドル栓体(7)は第1室側の

10 栓体と第2室側の栓体とから構成してある。ただし本発明では上記のミドル栓体(7)を1つの栓体から構成してもよいことはいうまでもない。

上記のミドル栓体(7)は、全体の長さ(LM)が筒体(2)の内径よりも長いものを、例えば筒体(2)の内径が10.5mmの場合には全長(LM)が12mmのものを用いてもよい。しかし、このミドル栓体(7)は、例えば筒体(2)内径の75~100

15 %の寸法のように、その全長が短いものを用いるとより好ましい。このとき、2個の栓体でミドル栓体(7)を構成する場合は、第1室(9)側の栓体の長さを、筒体(2)内径の50%以上とするのが好ましい。

上記の筒体(2)の後端部外面には鉤部(15)が設けてあり、筒体(2)後端の開口にプランジャーロッド(16)が挿通され、このプランジャーロッド(16)の先端が上

20 記のエンド栓体(8)に固定してある。上記のプランジャーロッド(16)を介してエンド栓体(8)を押し進める場合は、例えばこのプランジャーロッド(16)の後端に親指を掛け、上記の鉤部(15)に他の指先を掛けて操作される。

なお、上記のプランジャーロッド(16)は、2室型プレフィルドシリンジ(1)の保管中はコンパクトにするため取外しておき、投薬準備の際にエンド栓体(8)へ

25 固定するように構成してもよい。

前記の筒体(2)の先端に固定した針装着部(3)には、内部に栓体収容室(17)が形成してある。この栓体収容室(17)の内周壁には凹状の連通溝(18)が形成してあり、フロント栓体(6)が先端(2a)側へ押し進められてこの栓体収容室(17)内に入り込むと、前記の第1室(9)と注射針(4)内の液通路とがこの連通溝(18)やフロント栓体(6)と栓体収容室(17)内面との間隙を介して連通する。

投薬準備の際に、上記のプランジャーロッド(16)でエンド栓体(8)を押し進めるとミドル栓体(7)が移動して、第2図に示すように、このミドル栓体(7)の後端(7b)が上記のバイパス(14)の後端部(19)に達し、上記の第1室(9)と第2室(10)とがバイパス(14)を介してはじめて連通する液移行開始状態(S)となる。

10 このとき、第1室(9)の内圧が高まるので、前記のフロント栓体(6)が先端(2a)側へ移動する。このフロント栓体(6)と筒体(2)内面との間には摩擦力が発生するので、上記のフロント栓体(6)の移動は、エンド栓体(8)やミドル栓体(7)の移動に対して遅れを生じる。

上記のフロント栓体(6)の移動遅れや移動寸法は、上記の摩擦力に応じて異なり、摩擦力が大きいと移動遅れが大きくなり、移動寸法が小さくなる傾向がある。この摩擦力は、筒体(2)への装着の際の栓体(6・7・8)の直径方向への圧縮率や、筒体(2)に対する栓体(6・7・8)の接触面積、筒体(2)内面の平滑さや内面処理法などにより異なるが、摩擦力が大き過ぎるとプランジャーロッド(16)の押圧操作を円滑に行えなくなる恐れがあり、一方、摩擦力が小さ過ぎると、例えば輸送等で外圧や温度の急激な変化等の影響を受けて栓体(6・7・8)が不用意に移動する恐れがある。そこで、上記の各栓体(6・7・8)と筒体(2)内面との間には、適当な摩擦力を生じるように栓体(6・7・8)の寸法が設定され、また通常は、上記の筒体(2)内面にシリコン処理等が施される。

上記の液移行開始状態(S)での、上記の筒体(2)の先端(2a)と上記のフロント栓体(6)の後端(6b)との間の筒体内容積、即ち基準容積(VS)は、上記の第2収容

成分(12)の容積(VC)の60%以上、好ましくは75%以上、より好ましくは80%以上に設定されている。

また、上記の筒体(2)が過剰に長くないように、上記の基準容積(VS)は、好ましくは、第2收容成分(12)の容積(VC)と同等か、これよりも小さい値に設定されており、具体的には上記の筒体(2)の先端(2a)と上記のフロント栓体(6)の後端(6b)との間隔(L)が30mm以下に、好ましくはこの間隔(L)が25mm以下に設定されている。

上記の液移行開始状態(S)から、注射針(4)の針先を上方に向けた姿勢でさらにプランジャーロッド(16)を押し進めると、エンド栓体(8)が移動して上記の第2收容成分(12)が上記のバイパス(14)を経て第1室(9)内に流入する。このとき、プランジャーロッド(16)の移動を、例えば5~7mm/秒程度の適正な速度や、これよりも遅い速度で操作すると、上記のバイパス(14)を通過する第2收容成分(12)の勢いが弱くなり、第1室(9)内へ緩やかに流入する。しかし、プランジャーロッド(16)の移動を、例えば20mm/秒程度の過剰に速い速度で操作すると、上記の第2收容成分(12)が第1室(9)内へ勢い良く流入し、フロント栓体(6)の後端(6b)に突き当たる。

このとき、上記のフロント栓体(6)の後端(6b)は筒体(2)内に位置しており、しかもこのフロント栓体(6)は第2收容成分(12)の流入量に対して遅れて移動することから、この第2收容成分(12)の移行が完了するまで、筒体(2)の先端側がフロント栓体(6)で封止される。この結果、第1室(9)内へ勢い良く流入した第2收容成分(12)が第1室(9)を通り抜けて前記の針装着部(3)に達することが防止される。

上記のプランジャーロッド(16)の押進によりエンド栓体(8)が移動してミドル栓体(7)に当接すると、上記の第2收容成分(12)の移行が完了する。この液移行完了状態からさらにプランジャーロッド(16)を押し進めて、第3図に示すように

、ミドル栓体(7)を、その先端がバイパス(14)の先端部を越えて筒体(2)の所定位置に形成した指示線(20)に達するまで移動させる。このとき、上記のフロント栓体(6)は全体が筒体(2)の先端(2a)を越え、前記の栓体収容室(17)に入り込む。そして上記の第1収容成分(11)を第2収容成分(12)に分散・溶解させた後、気

5 泡抜きを行って投薬準備の操作を完了する。

次に、上記の2室型プレフィルドシリンジにおいて、フロント栓体の装着位置を変化させたときの、上記の第2収容成分の挙動について測定した。各実施例と比較例の条件は以下のとおりである。

第1実施例では、内径が10.5mm、全長が95mmの筒体を用い、長さが7mm

10 のフロント栓体を用いた。そしてこのフロント栓体を、その後端と筒体の先端との間隔が22mmとなる位置に装着した。

第2実施例では、第1実施例と同様の筒体とフロント栓体を用い、このフロント栓体を、その後端と筒体の先端との間隔が27mmとなる位置に装着した。

第1比較例では、第1実施例と同様の筒体とフロント栓体を用い、このフロン

15 ト栓体を、その後端と筒体の先端との間隔が17mmとなる位置に装着した。

第3実施例では、内径が10.5mm、全長が90mmの筒体を用い、第1実施例と同じフロント栓体を用いた。そしてこのフロント栓体を、その後端と筒体の先端との間隔が22mmとなる位置に装着した。

第4実施例では、第3実施例と同様の筒体とフロント栓体を用い、このフロン

20 ト栓体を、その後端と筒体の先端との間隔が27mmとなる位置に装着した。

第2比較例では、第3実施例と同様の筒体とフロント栓体を用い、このフロント栓体を、その後端と筒体の先端との間隔が17mmとなる位置に装着した。

なお、上記の第1～第4実施例、および第1、第2比較例では、第2収容室に1.1mLの液状の第2収容成分を収容した。

25 第5実施例では、内径が14.0mm、全長が106mmの筒体を用い、長さが第

1 実施例と同様、7 mmのフロント栓体を用いた。そしてこのフロント栓体を、その後端と筒体の先端との間隔が22 mmとなる位置に装着した。

第6実施例では、第5実施例と同様の筒体とフロント栓体を用い、このフロント栓体を、その後端と筒体の先端との間隔が27 mmとなる位置に装着した。

5 第3比較例では、第5実施例と同様の筒体とフロント栓体を用い、このフロント栓体を、その後端と筒体の先端との間隔が17 mmとなる位置に装着した。

なお、上記の第5実施例、第6実施例、および第3比較例では、第2収容室に1.65 mLの液状の第2収容成分を収容した。

10 上記の各2室型プレフィルドシリンジを操作して、液移行開始状態での筒体の先端とフロント栓体の後端との間の筒体内容積(基準容積)を測定するとともに、第2収容成分が針装着部に達する、いわゆる液飛び現象の発生を測定した。その結果を第4図の対比表1に示す。

この対比表1から明らかなように、プランジャーロッドの押進を適正速度である7 mm/秒で操作した場合には、各実施例及び比較例はいずれも液飛び現象を生
15 じなかった。しかしながら、プランジャーの押進速度を20 mm/秒に速めた場合には、基準容積が第2収容成分の容積の60%未満である各比較例ではいずれも液飛び現象が多数発生するのに対し、基準容積が第2収容成分の容積の60%以上ある本発明の実施例では液飛び現象の発生が少なく、特に75%以上に設定した第1、第2、第4、第5、及び第6実施例では、液飛び現象の発生が皆無であ
20 った。

次に、上記の2室型プレフィルドシリンジに対し、バイパス形成位置とミドル栓体の全長とを変化させたときの、上記の第2収容成分の挙動について、上記と同様に液飛び現象の発生を測定した。その結果を第5図の対比表2に示す。

即ち、上記の第3実施例や第2比較例では、バイパスを、その後端部と筒体先端との距離が49 mmとなる位置に形成し、ミドル栓体は全長が12 mmのものを
25

いた。

これに対し、第7実施例では、バイパスを、その後端部と筒体先端との距離が5.2mmとなる位置に形成し、ミドル栓体の全長は10.5mmのものを用いた。その他の条件は第3実施例と同様とした。

- 5 また、第8実施例では、バイパスを、その後端部と筒体先端との距離が5.4mmとなる位置に形成し、ミドル栓体の全長は9mmのものを用いた。さらに、フロント栓体を上記の第2比較例と同様、その後端と筒体の先端との間隔が1.7mmとなる位置に装着した。その他の条件は第3実施例と同様とした。

- 10 上記の第7実施例と第3実施例との対比から明らかなように、バイパスを筒体先端から離れた位置に形成してその後端部をミドル栓体に近接させ、さらにミドル栓体の全長を短くすると、液移行開始状態までのミドル栓体の移動距離が少なく済むため、フロント栓体の移動距離も少なくすることができ、この結果、容積比率を大きくすることができて、プランジャーの押進速度を20mm/秒に速めた場合にも、液飛び現象の発生が防止された。

- 15 また、第8実施例と第2比較例や第3実施例等との対比から明らかなように、バイパスを筒体先端から更に離れた位置に形成してその後端部をミドル栓体に近接させ、ミドル栓体の全長を更に短くすると、液移行開始状態までのミドル栓体の移動距離が一層少なく済み、フロント栓体の移動距離も少なくできた。この結果、容積比率を大きくできるので、フロント栓体を筒体先端に近づけて装着した
20 場合にプランジャーの押進速度を速めて操作しても、液飛び現象の発生が皆無であった。

産業上の利用可能性

- 25 本発明にかかる2室型プレフィルドシリンジは、筒体内に複数の栓体を保密封装に装着して第1室と第2室を形成し、各室内に注射剤やその溶解液等を予め個別

- 15 -

に収容しておき、患者への投薬準備の際に上記の第1室と第2室とを互いに連通させて上記の両収容成分を分散・溶解できるように構成した2室型プレフィルドシリンジとして用いるのに適している。

請 求 の 範 囲

1. 筒体(2)は第1端(2a)を有するとともに、この第1端(2a)に針装着部(3)を
備え、

5 フロント栓体(6)とミドル栓体(7)とエンド栓体(8)とが、筒体(2)の第1
端(2a)側から順に、筒体(2)内に保密封に装着され、

 第1室(9)が筒体(2)内のフロント栓体(6)とミドル栓体(7)との間に形成
されて、この第1室(9)内に第1收容成分(11)が收容され、

 第2室(10)が筒体(2)内のミドル栓体(7)とエンド栓体(8)との間に形成さ
10 れて、この第2室(10)内に第2收容成分(12)が收容され、

 フロント栓体(6)とミドル栓体(7)はそれぞれ第1端(2a)から遠い側に後端
(6b・7b)を備え、

 凹溝状のバイパス(14)が筒体(2)の内面に形成され、このバイパス(14)は筒
体(2)の軸心方向に沿った長さがミドル栓体(7)よりも長く、且つ、第1端
15 (2a)から遠い側に後端部(19)を備えており、

 第1室(9)と第2室(10)とは、ミドル栓体(7)が第1端(2a)側へ移動してバ
イパス(14)形成位置に達することでこのバイパス(14)を介して互いに連通する
、2室型プレフィルドシリンジであって、

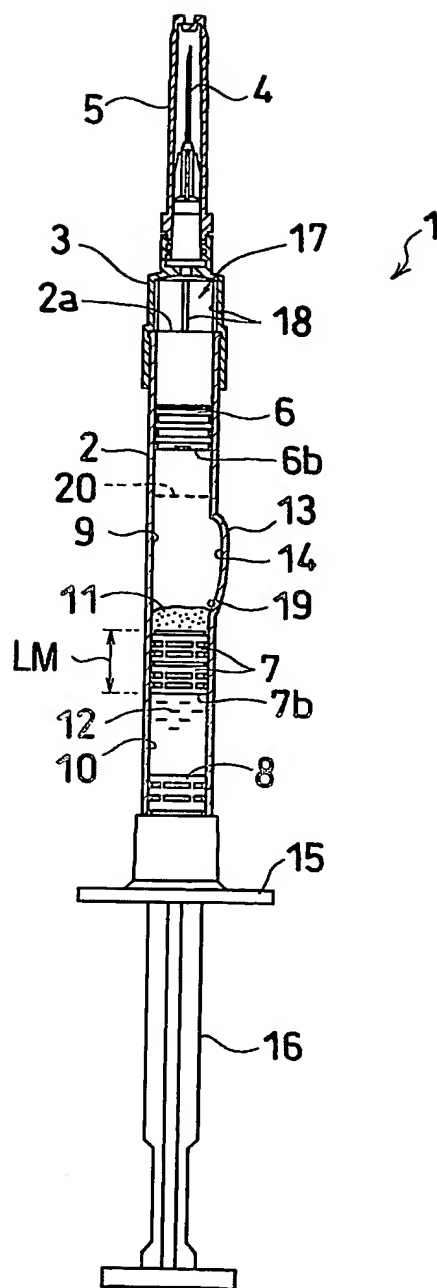
 ミドル栓体(7)が第1端(2a)側へ移動してその後端(7b)がバイパス(14)の後
20 端部(19)に達した際の、筒体(2)の第1端(2a)とフロント栓体(6)の後端(6b)
との間の筒体内容積(VS)が、第2收容成分(12)の容積(VC)の60%以上である
ことを特徴とする、2室型プレフィルドシリンジ。

2. ミドル栓体(7)の後端(7b)がバイパス(14)の後端部(19)に達した際の、筒体
(2)の先端(2a)とフロント栓体(6)の後端(6b)との間の筒体内容積(VS)が、第
25 2收容成分(12)の容積(VC)以下である、請求項1に記載の2室型プレフィルド

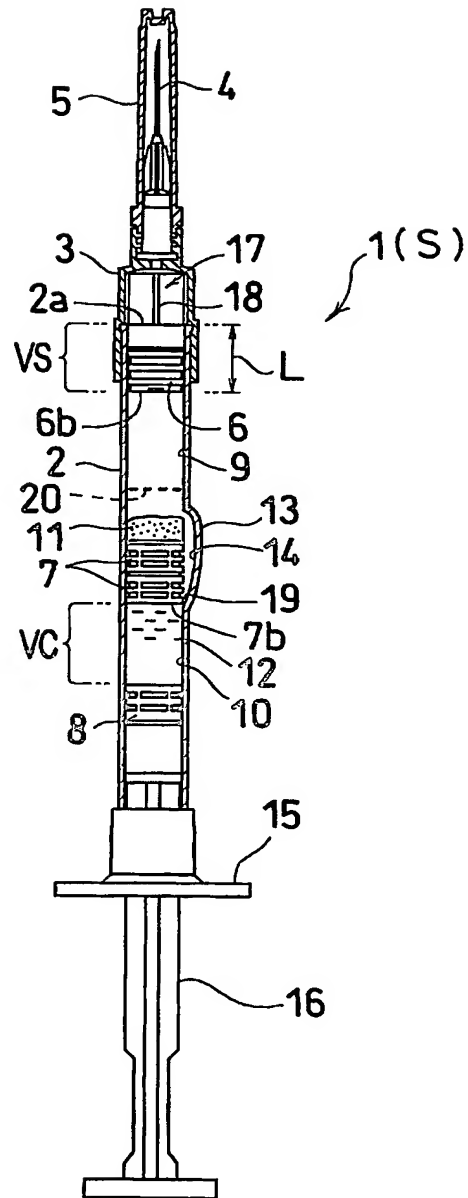
シリンジ。

3. ミドル栓体(7)の後端(7b)がバイパス(14)の後端部(19)に達した際の、筒体(2)の先端(2a)とフロント栓体(6)の後端(6b)との間隔(L)が、30mm以下である、請求項1または請求項2に記載の2室型プレフィルドシリンジ。
- 5 4. 筒体(2)の軸心方向に沿ったミドル栓体(7)の長さを、筒体(2)の内径の75～100%の寸法に設定した、請求項1から3のいずれか1項に記載の2室型プレフィルドシリンジ。

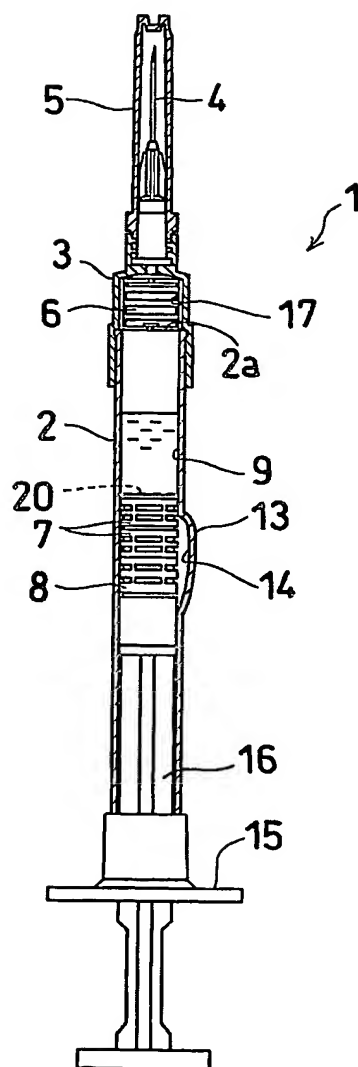
第 1 図



第 2 図



第 3 図



第 4 図

対比表 1 : フロント栓体の装置位置を変化させたときの、第 2 収容成分の挙動

	筒 体		投薬準備操作前の 状態	液移行開始状態までの 移動距離			液移行開始状態				容積比率 (%)	液飛び現象	
				エンド栓体 (mm)	フロント栓体 (mm)	筒体先端とフロント 栓体後端との距離 (mm)	基準容積 (mL)	第2収容成 分の容積 (mL)	エンド栓体の 移動速度	7mm/秒		20mm/秒	
	内径 (mm)	長さ (mm)											
第1実施例	10.5	95	22	17	12	10	0.87	1.10	79	◎	◎		
第2実施例	10.5	95	27	17	14	13	1.13	1.10	102	◎	◎		
第1比較例	10.5	95	17	17	13	4	0.35	1.10	31	◎	×		
第3実施例	10.5	90	22	17	14	8	0.69	1.10	63	◎	○		
第4実施例	10.5	90	27	17	15	12	1.04	1.10	94	◎	◎		
第2比較例	10.5	90	17	17	12	5	0.43	1.10	39	◎	×		
第5実施例	14.0	106	22	20	12	10	1.54	1.65	93	◎	◎		
第6実施例	14.0	106	27	20	15	12	1.85	1.65	112	◎	◎		
第3比較例	14.0	106	17	20	16	1	0.15	1.65	9	◎	×		

記号の説明

◎ : 液飛び発生率 0%

○ : 液飛び発生率 10%

× : 液飛び発生率 30%以上

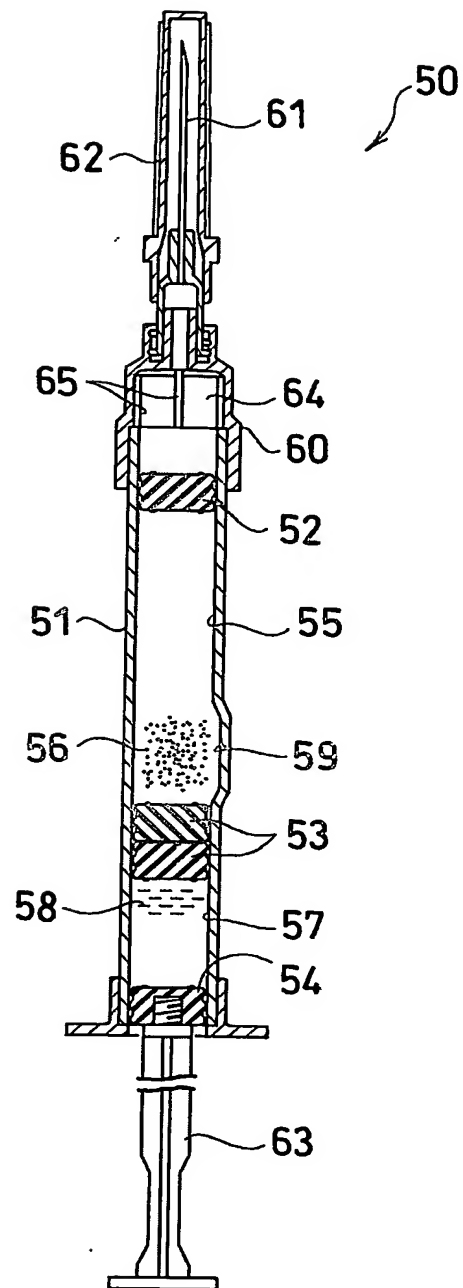
第 5 図

対比表 2 : バイパス形成位置とミドル栓体の全長を変化させたときの、第 2 収容成分の挙動

	筒 体		バイパスの 形成位置	ミドル 栓体	投薬準備操作前の 状態	液移行開始状態までの 移動距離			液移行開始状態				液飛び現象	
	内径 (mm)	長さ (mm)	後端部と筒体 先端との距離 (mm)	全長 (mm)	筒体先端とフロント 栓体後端との距離 (mm)	筒体先端とフロント 栓体後端との距離 (mm)	フロント栓体 (mm)	フロント栓体 移動距離	筒体先端とフロント 栓体後端との距離 (mm)	基準容積 (mL)	第 2 収容成 分の容積 (mL)	容積比率 (%)	7mm/秒	エンド栓体の 移動速度 20mm/秒
第 3 実施例	10.5	90	49	12.0	22	22	17	14	8	0.69	1.10	63	◎	○
第 7 実施例	10.5	90	52	10.5	22	22	12	9	13	1.13	1.10	102	◎	◎
第 8 実施例	10.5	90	54	9.0	17	17	10	4	13	1.13	1.10	102	◎	◎
第 2 比較例	10.5	90	49	12.0	17	17	17	12	5	0.43	1.10	39	◎	x

記号の説明
◎ : 液飛び発生率 0%
○ : 液飛び発生率 10%
x : 液飛び発生率 30%以上

第 6 図



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/001775

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

Int.Cl⁷ A61M5/28

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
Int.Cl⁷ A61M5/28

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched
Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2004
Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2004 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2004

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X Y A	JP 6-14756 Y2 (Kabushiki Kaisha Arute), 20 April, 1994 (20.04.94), Par. No. [0066]; Fig. 7 Full text; Figs. 1 to 24 Full text; Figs. 1 to 24 (Family: none)	1 3, 4 2
A	JP 10-211280 A (Takeda Chemical Industries, Ltd.), 11 August, 1998 (11.08.98), Full text; Figs. 1 to 7 & EP 856324 A2 & US 5935101 A1	1-4
A	JP 62-5357 A (Duphar Internationale Reself B.V.), 12 January, 1987 (12.01.87), Full text; Figs. 1 to 9 & EP 207544 A1 & US 4792329 A1	1-4

☐ Further documents are listed in the continuation of Box C.

☐ See patent family annex.

* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search
18 May, 2004 (18.05.04)

Date of mailing of the international search report
01 June, 2004 (01.06.04)

Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl⁷ A61M5/28

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl⁷ A61M5/28

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報 1922-1996年

日本国公開実用新案公報 1971-2004年

日本国登録実用新案公報 1994-2004年

日本国実用新案登録公報 1996-2004年

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	JP 6-14756 Y2 (株式会社アルテ)	1
Y	1994.04.20	3, 4
A	段落番号【0066】、第7図	2
A	全文、第1-24図	
A	全文、第1-24図 (ファミリーなし)	
	JP 10-211280 A (武田薬品工業株式会社)	1-4
	1998.08.11	
	全文、第1-7図	
	& EP 856324 A2 & US 5935101 A1	

☒ C欄の続きにも文献が列举されている。☐ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの

「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの

「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)

「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの

「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの

「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの

「&」 同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

18.05.2004

国際調査報告の発送日

01.6.2004

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP)

郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官 (権限のある職員)

北村 英隆

3E

9328

電話番号 03-3581-1101 内線 6390

C (続き) 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	JP 62-5357 A (デュフアル・インテルナチオナル・レセールフ・ベー・ヴェー) 1987.01.12 全文, 第1-9図 & EP 207544 A1 & US 4792329 A1	1-4